L7 ANSWER 1 OF 1 COPYRIGHT 1992 ACS

AN CA111(10):87358e

TI Positive charge-controlling agent for electrostatographic toner

AU Watanabe, Masao; Otsu, Akira; Nagase, Hiroshi

CS Fujikura Kasei Co., Ltd.

LO Japan

SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 8 pp.

PI JP 63243964 A2 11 Oct 1988 Showa

AI JP 87-75959 31 Mar 1987

IC ICM G03G009-08

SC 74-3 (Radiation Chemistry, Photochemistry, and Photographic and Other Reprographic Processes)

DT P

CO JKXXAF

PY 1988

LA Japan

AN CA111(10):87358e

AB The title agent is a copolymer of styrene 70-99 and a phosphonium salt of vinylbenzyl halide 1-30%. The copolymer has a wt.-av. mol. wt. of 3000-15000 and the phosphonium salt of the vinylbenzyl halide comprises an alkyl, aryl, or alkylene group 0.7-1.0 mol per mol of the vinylbenzene halide. An electrostatog, toner contains the above polymer as a pos. charge-controlling agent.

INFORMATION SERVICE r. Ó. BÓX 405, CORTE MADERA, CA 94976 (415) 927-0340 • Fax (415) 927-7250

⑲ 日本国特許庁(JP)

(1) 特許出願公開

# ⑫公開特許公報(A)

昭63-243964

⑤Int Cl.⁴ 9/08 G 03 G

識別記号 351

庁内整理番号 7265-2H ④公開 昭和63年(1988)10月11日

審査請求 未請求 発明の数 2 (全8頁)

図発明の名称

静電潜像現像トナー用正電荷制御剤およびそれを含有するトナー

頤 昭62-75959 即特

願 昭62(1987)3月31日 四出

夫 正 辺 渡 明者 73発 章 大 津 明 者 ②発 汎 頹 畏 明 者 ②発 藤倉化成株式会社 顖 人 ⑦出

藤倉化成株式会社内 東京都板橋区蓮根3丁目25番3号 藤倉化成株式会社内 東京都板橋区蓮根3丁目25番3号 藤倉化成株式会社内 東京都板橋区蓮根3丁目25番3号

東京都板橋区蓮根3丁目25番3号

讄

# 1. 発明の名称

静電潜像現像トナー用正電荷制御剤および それを含有するトナー

#### 2. 特許請求の範囲

(1) ステレン70~99重量%、およびピニル ベンジルハライドのホスホニウム塩1~30重量 %の共重合体であって、該共重合体の重量平均分 子量が 3,000~15,000であり、かつ、該ビニルベ ンジルハライドのホスホニウム塩がビニルベンジ ルハライド 1.0 モルに対しアルキル基、アリール 基およびアルキレン基から選ばれた少くとも1種 の基を有するホスフィン 0. 7 ~ 1. 0 モルからなる ホスホニウム塩であることを特徴とする静電潜像 現像トナー用正電荷制御剤。

(2) スチレン70~99重量%、およびビニル ベンジルハライドのホスホニウム塩1~30重量 %の共重合体であって、該共重合体の重量平均分 子童が 3,000~15,000であり、かつ、該ピニルベ ンジルハライドのホスホニウム塩がビニルベンジ ルハライド1.0モルに対しアルキル基、アリール 基およびアルキレン基から選ばれた少くとも1種 の基を有するホスフィン 0.7~1.0 モルからなる ホスホニウム塩である前記共重合体を正電荷制御 剤として含有することを特徴とする静電潜像現像 用トナー・

# 3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕・

本発明は電子写真、静電記録及び静電印刷等に おける静電潜像を、乾式現像法によって可視像と 、正電両列御列あよいででを有す3 する際に用いることのできる静電潜像現像用トナ - に関する。

# (従来の技術)

乾式電子写真法において、静電荷潜像を可視像 とする際に用いられるトナーは、一般に熱可塑性 掛脂 (結者剤)、着色剤、電荷制御剤、場合によ っては磁性粉体、及びその他の添加剤を予備混合 後、溶融混錬、粉砕、分級の工程を経て、所望の 粒子径を有する着色粒子(以下、『トナー粒子』 と称する)として製造されている。これらトナー

摩擦帯電によってトナー粒子表面に蓄積される電荷は、静電荷潜像の形成に用いられる光導ので光体の種類によって正または負のいずれかの電光体の種類によって正または負の帯電量量があり、またその時の帯電量量を出り正確に可視像化するに充分なしまする。このため電荷制御ないし、トナー粒子表面の電荷および帯電量を制御するのが一般的である。

近年、当業界においては、静電荷潜像形成のた

トナー粒子は、熱可塑性樹脂から成る結着剤中に、正質荷制御剤、着色剤、及び必要に応じて磁性粉体、その他添加剤を混合分散することによって製造されており、その際に使用される正電荷制御剤としては、従来ニグロシン、炭素数2~160のアルキル基を含むアジン系染料(特公昭42-1627号等)、塩基性染料(例えば、C.I.Basic Yellow 2 (C.I.41000) 、C.I.Basic Yellow 3、C.I.Basic

Red I(C.I.45160), C.I.Basic Red 9(C.I.42500), C.I.Basic Violet 1(C.I.42535) . C.I.Basic Violet 3(C.I.42555), C.I.Basic Violet 10(C.I. 45170) C.I.Basic Violet 14(C.I.42510) C.I. Basic Blue 1(C.I.42025) . C.I.Basic Blue 3 (C.I.51005) 、C.I.Basic Blue 5(C.I.42140) 、 C.I.Basic Blue 7(C.I.42595) . C.I.Basic Blue 9(C.1.52015), C.I.Basic Blue 24(C.I.52030), C.I.Basic Blue 25(C.I.52025), C.I.Basic Blue 26(C.I.44045) . C.I.Basic Green 1(C.I.42040). C.I.Basic Green 4(C.I.42000) . C.I.42510 . C.I.45170 など) . これらの塩基性染料のレーキ 顔料、(レーキ化剤としては、りんタングステン 酸、りんモリプデン酸、りんタングステンモリブ デン酸、タンニン酸、ラウリン酸、没食子酸、フ ェリシアン化物、フェロシアン化物など。)、 C.I.Solvent Black 3(C.I.26150)、ハンザイエロ - G (C. I. 11680) . C. i. Mordlant Black 11. C. I. Pigment Black I 、ギルソナイト、アスファルト 等.

第4級アンモニウム塩、例えばベンゾルメチルーへキサデシルアンモニウムクロライド、ジブチルチンオキサイド等の有機錫化合物、高級脂肪酸の金属塩、ガラス、雲母、酸化亜鉛等の無機微粉末、BDTA、アセチルアセトンの金属錯体等、アミク有するビニル系ポリマー、アミノ基を含有するビニル系ポリマー、シ問胎などが、単独で又は複数混合して使用されている。

また、これらの正電荷制御剤のうち染料系のも

のは黒、濃紺あるいは濃褐色に着色しているものが多く、赤、黄色系のトナーを製造するには不向きであり、かつ透明性に乏しくフルカラーコピー化に対応させて任意に着色しようとした場合、鮮明な色調のカラーコピーが得られないという大きな問題がある。

4級アンモニウム塩系は白色であり有利ではあるが、目的とする帯電量を得るためには添加量を 多くする必要が有り透明性を書うと同時に耐温度 安定性の面にも問題がある。又、これらの4級アンモニウム塩系は結着剤の分子量に比べ必ずしも 大ではなく混練時に熱分解する事があり、トナーに悪臭を持たせる事がある。

さらにまた、これらの正電荷制御剤は結着剤中に、着色剤同様粒子状の分散状態で存在しているが、該電荷制御剤は相溶性が悪く、結着剤に固定される要素を有していないため、トナー粒子製造の際の粉砕工程であるいは、トナー粒子表面に電荷を蓄積する際の複写機内での流動摩擦において、トナー粒子表面層に存在する電荷制御剤の分散粒

#### (発明が解決しようとする問題点)

本発明は上記事情に基づいてなされたもので、 従来の正電荷制御剤の有する上記のごとき問題点、 すなわち、安定性に乏しく、結着剤との相溶性に 劣るという問題点を解決し、安定した帯電性を有 し、さらには正電荷制御剤が結着剤樹脂中へ無色 または淡色透明状態で相溶し得るようにして、カ ラートナーとしても好適に用いることのできる静 子に離脱が生じ、トナー粒子の帯電量に変化を生じさせ、あるいは、トナー粒子個々の帯電性にバラッキを生じさせる等の欠点がある。特にこれをの欠点は、複写回数の増大するので、長野にである。なるにつれて増大するので、長野にでおけれて増大することが形態を維持することが形理点を解決するため、上記正電荷制御剤に高級脂肪酸等を反応させることによって結着剤への相溶性を改良するものがえられていない。

上記正電荷制御剤の相溶性を改良するための他の方法としては、結着剤樹脂骨格中に正電荷性の官能基(アミノ基)を有するビニル重合性モノマーを共重合により導入し、それ自体で正帯電性結着剤とする方法(例えば特開昭54-143647号公報)、または、ジアルキルアミノアルキルメタクリルアミドの重合体を4級塩とした正電荷制御を用いる方法(例えば特開昭58-162959号公報)等が提案されているが、特開昭54-143647号公報の方法

電潜像現像用トナーを提供することを目的とする ものである。

#### (問題点を解決するための手段)

上記本発明の目的に鑑み種々検討した結果、本 発明者らは静電潜像を可視像とするトナーにホス ホニウム塩基を有する重合体を正電荷制御剤とし て含有せしめることにより上記問題点を解決でき る事を見い出し本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明の静電潜像現像用トナーに用いることのできる正電荷制御剤は、スチレン ? 0 ~ 9 9 重量 %、およびピニルベンジルハライドのホスホニウム塩 1 ~ 3 0 重量 %の共重合体であって、該共重合体の重量 平均分子量が3,000~15,000であり、かピニルベンジルハライドのホスに対し、アルキル基、アリールをおよびアルキレンストリールを基を有するホスファル・より、1~1.0 モルからなるまななない。ホスホニウム塩基を有する。

本発明において、ホスホニウム塩基を有する重合体は、スチレンとビニルベンジルハライドを共重合体とした後、該共重合体のビニルベンジルハライド1.0モルの前記ホ

とは、結着剤との相溶性の改善、およびトナーとしての定着性の改善に有効な場合もあり、本発明の主旨に反するものではないが、透明性及び帯電特性値が低下する傾向にあるので10%以内とするのが好ましい。

前記ホスフィン類の使用量は、ピニルの範囲であり、イド1モルに対しの、7~1.0モルの範囲である。すから、好ましくは0.85~1.0モルの範囲であるよりなわち、ホスフィン類の使用量が0.7モルの使用量が0.7モルのでは、2日間では1.0モルのでは1.0モルのでは1.0モルのでは1.0モルクのを強のよっては1.0モルクのを強のようでは1.0モルクのを強のようでは1.0モルクのを強のようでは1.0モルクのを強力では1.0モルクのを強力では1.0モルクのを対しては1.0モルクのを1.0モルクのを1.0モルクのを1.0モルクのを1.0モルクのを1.0モルクのを1.0モルクのを1.0モルクのを1.0モルクのを1.0モルクのを1.0モルのでは1.0モルクのでは1.0Eをよりに1.0

スチレンとジピニルベンジルハライドもしくは ジピニルベンジルハライドのホスホニウム塩の重 合に際し、重合開始剤として有機過酸化物系及び アゾ系重合開始剤を使用できるが、有機過酸化物 の場合はその分解物がカルボキシル基を有するの スフィン類を反応させるか、または、あらかじめ ピニルベンジルハライド 1.0 モルに対し、0.7 ~ 1.0 モルの前記ホスフィン類を反応させてピニル ペンジルハライドのホスホニウム塩とし、これと スチレンを共重合させることによって得ることが できる。

前記ホスホニウム塩基を有する重合体において、 スチレンは該重合体を結着剤樹脂中に良好に相溶 させるための成分であり、その使用量は70重量 %から99重量%の範囲である。

スチレンの使用量が99重量%より多くなると 結着剤樹脂に対して良好な相溶性を示すが、トナー粒子」として必要にして充分な帯電特性を得るためにその混合量を多くしなければならず、定着性 へ悪影響を及ぼし、また70重量%より少なくなると結着剤樹脂との相溶性及びトナー粒子自体の耐湿性が悪化するので好ましくない。

また上記スチレン成分の1部を例えばスチレンの使用量の20%を越えない範囲で(メタ)アクリル酸アルキルエステル類を共重合成分とするこ

で好ましくなく、アゾ系開始剤、例えばアゾビス イソブチロニトリル、アゾピスジメチルバレロニ トリル、アプピス(2,4-ジメチルー4-メトキシ パレロニトリル)、2-フェニルアゾ(2,4-ジメ チルー 4 ーメトキシバレロニトリル) 等をモノマ ー混合物に対し 0.5~5重量%の範囲で用いるの が好ましい。また、その重合法としては溶液重合、 懸濁重合、塊状重合等のいずれの方法を用いるこ とも可能であり、特に限定するものではないが、 得られる重合体の重量平均分子量(以下、 °Mw° と称する)の制御が容易であること、及びスチレ ンとジピニルベンジルハライドを共重合した後、 次工程においてホスフィンによってホスホニウム 塩基を合成する場合には操作が容易であることよ り、有機溶剤中でモノマー混合物を共重合させる 溶液重合法を採用するのが特に好ましい。

本発明において、ホスホニウム塩基を有する重合体のMwは3,000~15,000の範囲にありMwが3000より小さくなると高湿度環境下での帯電性の低下が大きく、また定着時にオフセットが発生し

易く、M w が15,000より大きくなると結着剤との 相溶性が悪化し均一な分散が得られないためカプ リ感光体汚染が認められるようになる。このため、 本発明において特に好ましい M w は3,000~10,000 である。

本発明の静電潜像現像用トナーは、結着剤樹脂 100重量部中に、ホスホニウム塩基を有する重 合体1~10重量部の範囲で混合して用いられ、 該重合体の使用量が1重量部以下であると、必数子 とする帯電量が得られないと同時に、トナー粒子 間に帯電量のバラツキが生じ定着画像が不鮮明と なり、また感光体汚れが激しくなる等の欠点が生 じ易くに、短対に10重量部より多くなると耐環境 性の低下、相溶性の低下、オフセット現象の発生、 感光体汚れなどの欠点が生ずるようになる。

ij<sup>ii</sup> prima

本発明に使用される結着剤樹脂としては従来より公知のものを広く使用することができ、スチレン類、例えばスチレン、αーメチルスチレン、パラクロロスチレン等ビニルエステル類、例えば塩化ビニル、臭化ビニル、フッ化ビニル、酢酸ビニ

の非ビニル重合系可塑性樹脂の単独あるいはそれ らと前記ビニル重合系樹脂の混合物を挙げること ができる。更に本発明のトナーには前記結着剤の 他に任意の着色剤を添加することができ、これら の着色剤は公知のものであり、例えば、カーボン プラック、ニグロシン築料(C.I. No.50415B)、アニ リンブルー (C.I.Na50405)、カルコオイルブルー (C.I. Na azocc Blue 3)、クロムイエロー (C.I. Na 14090)、ウルトラマリンプルー (C.I.№ 77103)、 デュポンオイルレッド (C.I.Na.26105)、キノリン イエロー (C.1.Na.47005)、メチレンブルークロラ イド(C.I.Na52015)、フタロシアニンブルー(C.I. Na 74160)、マラカイトグリーンオクサレート(C.I. No. 42000)、ランププラック (C.I. No. 77266)、ロー ズベンガル (C.1.Na.45435)、及びこれらの混合物 等を挙げることができる。これら着色剤は、十分 な濃度の可視像が形成されるに十分な割合で含有 させることが必要であり、通常結着剤樹脂100 重量部に対して1~20重量部程度の割合とされる。

以上に述べた正電荷制御剤、結着剤、着色剤を

ル、プロピオン酸ピニル、ベンゾエ酸ビニル、酸 酸ピニル、ピニルナフタレン等、(メタ)アクリ ル酸エステル類、例えば(メタ)アクリル酸メチ ル、(メタ)アクリル酸エチル、(メタ)アクリ ル酸n-プチル、(メタ)アクリル酸イソプチル、 (メタ) アクリル酸ドデシル、(メタ)アクリル 酸n-オクチル、(メタ)アクリル酸2-クロロ - エチル、アクリル設フェニル等、(メタ)アク リロニトリル、アクリルアミド、ピニルエーテル 類、例えばピニルメチルエーテル、ピニルイソプ チルエーテル、ピニルエチルエーテル等、ピニル か,トン類、例えばピニルメチルケトン、ピニルへ キシルケトン、N-ピニル化合物、例えばN-ピ ニルピロール、N-ビニルカルパゾール、N-ビ ニルインドール、N-ビニルピロリドン等、など のピニル重合系樹脂の単独又は2種以上組み合せ た共重合体を単独又はそれらの混合物、あるいは 例えばロジン変性フェノールホルマリン樹脂、油 変性エポキシ樹脂、ポリウレタン樹脂、セルロー ス樹脂、ポリエーテル類、ポリエステル樹脂など

又、本発明のトナーは、必要に応じて流動化剤をトナー粒子に外添する事が可能であり、該流動 化剤としては疎水性シリカ、酸化チタン、酸化ア ルミニウム等の微粉末を挙げることができ、その 使用量はトナー100重量部に対して0.1~5重 量部が好ましい。

本発明の静電潜像現像用トナーを調製するには、 前記ホスホニウム塩基を有する重合体である正電 荷制御剤を、上記したごとき結着剤、着色剤、及 び/又は必要に応じて磁性材料、添加剤等をヘン シルミキサー、ボールミル、その他の混合機にて 充分混合後、加熱ロール、ニーダー、エクストル ーダー等の熱混錬機を用いて溶融混練し、冷却固 化し、ハンマーミル、 粉砕粉を分級して平均粒径 5~20μのトナー粒子を得ることができる。

また、他の方法として、上記結着剤樹脂を有機 溶媒溶液とした中に、上記各種材料を分散後、噴 霧乾燥により得る方法、あるいは、結着剤樹脂を 構成すべき単量体中に所定材料を混合し、乳化懸 濁液とした後に重合させてトナー粒子とする方法 等によっても得ることができる。

以下実施例を挙げて本発明を説明するが、本発明はこれらの実施によって限定されるものではない

機社製、設定温度150℃、回転数70rpm)にて 溶融混錬し、冷却後ジェットミルで微粉砕し、風 力分級機を用いて分級し、粒子径5~20μの無 着色トナー粒子を得た。上記で得た無着色のトナ ー粒子について、下記(1)~(4)の評価方法で評価し、 その結果を後記衷2に示した。

(1) 相溶性:(a)トナー粒子をメルトインデクサーにて押出し、約5 mm ø の円柱状に成形し、この成形体を側面から目視観察し、透明性によって相溶性を評価する。

À L

(i)トナー粒子を市販の正帯電トナー用複写機を用いてOHP用PETフィルムに定着させた時の透明性を投影図の鮮明性で目視判定する。

(2) 帯電性:トナー粒子と球状酸化鉄粉を397 の比率で混合し一定時間(10分、60分、180分) 摩擦帯電(20℃×65%RH) させた後、東芝ケミカル社製プローオフ粉体帯電量測定装置を用いて帯電量(µC/g)を測定する。

(3) 帯電量残存率:上記(2)の180分間摩擦帯 電後のトナー粒子(帯電量C0とする)を、35 なお、実施例中において「部」とは特に断わり のない限り「重量部」を示す。

実施例-1

では、コンデンサー、温度計、窒素導入管を付した2 & フラスコに、トルエン160g、スチレン810g、ピニルベンジルクロライド33g、アゾピスイソプチロニトリル8.5gを仕込み、混拌、窒素導入下90でで10時間溶液重合後(得られた重合体のMwは11400)、トルエン440g、トリフェニルホスフィン56g(ピニルベンジルクロライドに対し0.99モル)を加え90でで5時間攪拌下に反応した。

反応物を冷却後、表示温度 1 0 0 ℃の減圧乾燥機に入れ、2 4 時間乾燥を行なった後、粉砕しホスホニウム塩基を有する重合体 (I) を得た。

別に、スチレン/n-プチルメタクリレート/2-エチルへキシルアクリレート=80/15/5の共重合比からなる結着剤樹脂を準備し、この結着剤樹脂100部と、上記重合体(I)4部をプレンダーでよく混合後ラボブラストミル(東洋積

で×85%RHの高湿度雰囲気下に14時間放置した後、前記同様に帯電量(μC/g)を測定(この時の帯電量をC1とする)し、次式によって帯電量残存率(%)を求める。

帯電量残存率 (%) =  $\frac{Cl}{C0} \times 100$ 

(4) 重量平均分子量:ゲルパーミエーションクロマトグラフィー法で測定する。

実施例-2

実施例-1の結着剤樹脂

100部

実施例-1の重合体(1)

5 ≜8

15.3

カーボンプラック(三変カーボン #40) 4部を用い実施例 - 1 と同様にしてトナー粒子を得た。このトナー粒子の帯電量及び帯電量残存率の測定を実施例 - 1 の評価方法と同様に行った。また、このトナー粒子の電子写真特性を下記(5)の評価方法で評価した。それらの評価結果を合わせて後記

表 - 2 に示した。 (5) 電子写真特性:市販の正帯電トナー用復写

機を用いて複写テストを行い、カブリ、感光体の 汚れ、オフセットの状態を目視により観察する。 実施例-1の結着剤樹脂

100部

実施例-1の重合体(1)

3.5部

カヤセットレッド130(日本化薬社製) 5部 を用い実施例-1と同様にして着色トナー粒子を 得、実施例-1及び2同様に評価しその結果を後 記表-2に示した。

#### 実施例-4

• ·· <del>-</del>	•	7	0	•
スチレン	J	ı	v	5
ビニルベンジルクロライド		8	3	g
メチルエチルケトン	l	1	5	g
アゾビスイソプチロニトリル		1	5	g

の混合物を実施例-1同様に重合反応を行った (得られた共重合体のM w は4.600)。

次いでトリフェニルホスフィン107g(ピニ ルベンジルクロライドに対し、0.75モル)、メ チルエチルケトン400gを加えメチルエチルケ トンの沸点で 5 時間反応し重合体 (Ⅱ) を得た。

実施例-1の結着剤樹脂100部、上記重合体 (Ⅱ) 2.5部およびカヤセットレッド130(日 本化薬社製)5部で実施例-1同様にして着色ト

ナー粒子を得、実施例1及び2同様に評価し、そ の結果を後記表 - 2 に示した。

### 実施例-5

1	0	0	0	g	
スチレン ・	-				
ピニルベンジルクロライド		1	5	g	
ジエチルフェニルホスフィン		1	5.	3 g	
(ビニルベンジルクロライドに対し、	0.	99	8 -	モル	)
トルエン	3	0	0	g	

の混合液を80℃で3時間反応後トルエン30g、 アゾビスイソブチロニトリル12gを加え、90 でにて10時間反応し、実施例-1同様にして重 合体 (II) を得た。該重合体 (II) のMw は9300 であった。次いで、

実施例-1の結着剤樹脂

100部

重合体(Ⅱ)

7 部

カヤセットブルーN(日本化薬社製) で実施例-1と同様にしてトナー粒子を得、この トナー粒子について実施例-4同様に評価し、そ の結果を後記表-2に示した。

### 実施例-6

スチレン	6	5	4	0	g
ピニルベンジルクロライド			6	4	g
トルエン		3	5	0	g
アゾビスイソプチロニトリル			1	6	g
の退合液を90℃にて4時間反応後、	7	ゾ	۲	: ス	. イ

の混合液を90℃にて4時间反射 ソプチロニトリル48、トルエン50gを加え更 に 4 時間反応した。得られた重合体のMw は5800 であった。次いでトリフェニルホスフィン968、 トルエン360gを加え更に5時間反応し重合体 (N) を得た。

253部 ジメチルテレフタレート 136部 ジメチルイソフタレート 186部 エチレングリコール 13部 グリセリン 6 部 コロネートEH

の組成からなる部分架橋ポリエステル樹脂を結着 とし、

100部 上記結着剤 4 部 上記重合体 (IV)

カヤセットレッド130(日本化薬社製) を用い実施例-1同様の方法に従ってトナー粒子 を得、実施例-1と同様に評価した。その結果、 相溶性回は部分架橋ポリエステル樹脂本来の樹脂 着色は認められたが、重合体(N)の混合によっ てその透明性の低下は認められなかった。また、 その他の測定結果は後記表-2に示した。

## 実施例-7

実施例 - 6 で得た重合体 (Ⅳ) 8 部と、エポキ シ樹脂(エピコート1007,シェル化学社製) 100 部、および、カヤセットブルーN(日本化薬社製) 2.5部で実施例1と同様にしてトナー粒子を得、 相溶性及び帯電量の測定を行ない、その結果を後 記表-2に示した。

# 比較例-1~6

スチレン、ビニルベンジルクロライド及びトリ フェニルホスフィンを表-1の配合比とし、実施 例-1と同様の方法でそれぞれの重合体を作成し た。得られた重合体と結着剤樹脂(実施例-1で 用いたもの)を妻-1の組成とし、さらに着色剤

111 11

としてカヤセットブルーN (日本化薬社製) 3部を混合し、実施例~1間様にして着色トナー粒子を製造した。

得られたトナーについて実施例-1同様に評価 し、その結果を後記表-2に示した。

なお、比較例-3の重合体は結着剤樹脂中に均一分散できず帯電特性、電子写真特性の評価はできなかった。また、比較例-4および6のトナー粒子は帯電量が極めて低く、定着像が得られず、電子写真特性の評価ができなかった。

	トナー粒子	桔茗剤/重合体			4 / 0 0 1	100/4	100/2	100/5		21/001	
		Z		22,000		2,800	5,600	7,300	5,100	4,800	
_	*	亚合開始剤		0. 5			2. 0	1.5	2.0	2.0	
₩	∢□	ТРР		9.4	•		7 7	5. 1	1.9	1 5.8	
	当	V B C		5.6	*	,	9 1	6.4		9. 2	
		スチレン		8 5	·	0	 - 0		9 7	7.5	
			;	比较的1	2	c	,			9	

VBC:ビニルベンジルクロライド TPP:トリフェニルホスフィン

ロニトリル

ピスイソブチ

: 7.

合開始和

【個子写】以掛台) 〇:非常に良い、 〇:良 い、 △:期 い、 ×:非常に思い (相 浴 性) 〇:無色が引で作る。 △:わずかに着色するが透明で作る、 ×:白荷月料で3

1000000 4011x1 姓 \* 4 × 000044 0×1141 坤 4 Ħ 1000000 カブ 4011×1 봤 0100000 2 401141 <u>a</u> 0104000 垩 ×0××40 部位的软件等 83.5 71.0 -84.2 62.3 94.7 884. 884. 883. 80. 80分 26.0 22.1.5 20.2 20.2 18.3 7.7 27.5 5.6 8 )<del>1</del> €09 25.6 22.1.0 22.1.0 20.3 17.8 8.2 1.0 5.3 13 탷 23.7 20.0 24.0 19.3 16.8 染 7.4 8.0 5.4 . . . . . . . . . . . . . . . . -00 A CO CO

HESS

判例

---

(発明の効果)

本発明によって提供される電子写真用正帯電トナーは、安定した帯電特性を有し、環境変化によっても帯電量の変化が小さく、優れた電子写真特性を有するものである。

また、結着剤と正電荷制御剤の混合においても 無色ないし淡色透明状態の相溶性が得られ、カラ ートナー化した場合には、鮮明な色調の着色トナ ーが得られるなど、きわめて優れた効果を有する ものである。

特許出願人 평倉化成株式会社